

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Autoriseret

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Hoppe

So

Udvokset hunded

Moderfår

Tæve

Hunkat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

-

Hoppe

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

-

So

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

-

Udvokset hunged

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

-

Moderfår

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

Subkutan anvendelse:

-

Ko

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

•

Hoppe

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

•

So

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

•

Udvokset hunged

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

•

Moderfår

- All relevant tissues. 0 dag All relevant tissues: Zero days

Intravenøs anvendelse:

•

Ko

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Hoppe

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

So

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Udvokset hunged

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Moderfår

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Divasa Farmavic S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/04/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/080/04-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/04/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.